## <u>Suspensionskonzentrate</u>

Die Erfindung betrifft Suspensionskonzentrate von bestimmten agrochemischen Wirkstoffen, ein Verfahren zur Herstellung dieser Formulierungen und deren Verwendung zur Applikation der enthaltenen Wirkstoffe.

Es sind bereits zahlreiche Suspensionskonzentrate von agrochemischen Wirkstoffen bekannt geworden. So wurden schon Suspensionskonzentrate von Tebuconazol beschrieben, die neben diesem fungiziden Wirkstoff und üblichen Additiven auch Alkalimetall-sulfosuccinate als Formulierungshilfsmittel enthalten (vgl. EP-A 0 897 665). Die biologische Wirksamkeit der aus diesen Suspensionskonzentraten hergestellten, anwendungsfertigen Spritzmittel ist gut. Nachteilig ist aber, dass deren Wirksamkeit schwächer ist als diejenige von Spritzmitteln, die durch Verdünnung entsprechender Emulsionskonzentrate mit Wasser zugänglich sind.

Es wurden nun neue Suspensionskonzentrate gefunden, die

- a) mindestens einen bei Raumtemperatur festen Wirkstoff aus der Gruppe der Azole
   und/oder der Strobilurine,
  - b) mindestens einen Penetrationsförderer aus der Gruppe der Alkanolethoxylate,
  - c) mindestens ein Dispergiermittel aus der Gruppe

der Polymerisate aus 2-Methyl-2-propensäure-methylester und  $\alpha$ -(2-Methyl-1-oxo-2-propenyl)- $\omega$ -methoxy-poly-(oxy-1,2-ethandiyl),

20 der Tristyryl-phenol-ethoxylate und/oder

der Propylenoxid-Ethylenoxid-Blockcopolymerisate mit Molekulargewichten zwischen 8 000 und 10 000,

- d) Wasser sowie
- e) gegebenenfalls Zusatzstoffe
- 25 enthalten.

Weiterhin wurde gefunden, dass sich die erfindungsgemäßen Suspensionskonzentrate vorteilhaft herstellen lassen, indem man

- zunächst Penetrationsförderer aus der Gruppe (b), Dispergiermittel aus der Gruppe
   (c) sowie Wasser und gegebenenfalls Zusatzstoffe aus der Gruppe (e) miteinander vermischt,
- dann mindestens einen Wirkstoff aus der Gruppe (a) hinzufügt, die dabei
   entstehende Suspension durch Mahlen zerkleinert und
  - danach Wasser sowie gegebenenfalls weitere Zusatzstoffe hinzugibt.

10

15

20

25

Schließlich wurde gefunden, dass sich die erfindungsgemäßen Suspensionskonzentrate sehr gut zur Applikation der enthaltenen agrochemischen Wirkstoffe auf Pflanzen eignen.

Es ist als äußerst überraschend zu bezeichnen, dass die aus den erfindungsgemäßen Suspensionskonzentraten durch Verdünnen mit Wasser herstellbaren Spritzmittel bei der Behandlung von Pflanzen eine deutlich bessere biologische Wirkung zeigen als Spritzmittel, die aus entsprechenden herkömmlichen Suspensionskonzentraten zugänglich sind. Unerwartet ist vor allem, dass die biologische Wirksamkeit von den Spritzmitteln, die durch Verdünnung erfindungsgemäßer Suspensionskonzentrate mit Wasser erhalten werden, an die Wirksamkeit von Spritzmitteln heranreicht, die aus entsprechenden Emulsionskonzentraten zugänglich sind.

Die erfindungsgemäßen Suspensionskonzentrate zeichnen sich durch eine Reihe von Vorteilen aus. So ist deren Herstellung völlig unproblematisch. Vorteilhaft ist weiterhin, dass beim Lagern der erfindungsgemäßen Suspensionskonzentrate weder unerwünschtes Kristallwachstum noch Agglomeration der enthaltenen Partikel eintritt. Ebenso werden beim Verdünnen der erfindungsgemäßen Suspensionskonzentrate mit Wasser keinerlei störende Nebeneffekte beobachtet. Schließlich begünstigen die erfindungsgemäßen Formulierungen die biologische Wirksamkeit der enthaltenen aktiven Komponenten, so dass im Vergleich zu herkömmlichen Suspensions-Zubereitungen entweder eine höhere Wirksamkeit erzielt wird oder weniger Wirkstoff erforderlich ist.

Die erfindungsgemäßen Suspensionskonzentrate enthalten einen oder mehrere feste Wirkstoffe aus der Gruppe der Azole und/oder der Strobilurine.

Als Beispiele für Azole seien in diesem Zusammenhang die folgenden fungizid wirksamen Stoffe genannt:

## a) Triazole:

Azaconazole, Bitertanol, Bromuconazole, Cyproconazole, Diclobutrazole, Difenoconazole, Diniconazole, Epoxiconazole, Etaconazole, Fenbuconazole, Fluquinconazole, Flusilazole, Flutriafol, Hexaconazole, Imibenconazole, Ipconazole, Metconazole, Myclobutanil,

5 Paclebutrazol, Penconazole, Propiconazole, Prothioconazole, Simeconazole, Tebuconazole, Tetraconazole, Triadimenol, Triticonazole;

und

## b) Imidazole:

Imazalil, Oxpoconazole Furnarat, Peforazoate, Prochloraz, Triflumizole.

## 10 Bevorzugt sind:

15

25

Tebuconazole, Prothioconazole, Triadimefon, Triadimenol, Bitertanol, Diclobutrazole, Propiconazole, Difenoconazole, Cyproconazole, Flutriafol, Hexaconazole, Myclobutanil, Penconazole, Etaconazole, Bromuconazole, Epoxiconazole, Fenbuconazole, Tetraconazole, Diniconazole, Triticonazole, Flusilazole, Prochloraz, Metconazole, Ipconazole und Fluquinconazole.

Als Beispiele für Strobilurine, die in den erfindungsgemäßen Suspensionskonzentraten vorhanden sein können, seien die folgenden fungizid wirksamen Stoffe genannt:

Azoxystrobin, Dimoxystrobin, Famoxadon, Fenamidon, Fluoxastrobin, Kresoxim-methyl, Metaminostrobin, Picoxystrobin, Pyraclostrobin und Trifloxystrobin.

# 20 Bevorzugt sind:

Trifloxystrobin, Fluoxastrobin, Kresoxim-methyl, Azoxystrobin, Picoxystrobin, Pyraclostrobin und Metominostrobin.

Die erfindungsgemäßen Suspensionskonzentrate enthalten einen oder mehrere Penetrationsförderer aus der Gruppe der Alkanolethoxylate. Bevorzugt sind dabei Alkanolethoxylate der Formel

$$CH_3$$
- $(CH_2)_m$ - $O$ - $CH_2$ - $CH_2$ - $O$ - $n$ - $H$  (I)

in welcher

m für Zahlen von 9 bis 17 steht und

n für Zahlen von 8 bis 16 steht.

Besonders bevorzugt sind Stoffe der Formel (I), in denen

m für Zahlen von 9 bis 13 steht und

5 n für Zahlen von 8 bis 12 steht.

Beispielhaft genannt sei Alkanol-ethoxylat der Formel (I), in der

m für 11 steht und

n für 10 steht.

Hierbei handelt es sich um die Substanz, die unter anderem unter der Bezeichnung Genapol

10 C 100<sup>®</sup> (Fa. Clariant) käuflich zu haben ist.

Die Alkanolethoxylate sind durch die obigen Formeln allgemein definiert. Bei diesen Substanzen handelt es sich im Allgemeinen um Gemische von Stoffen des angegebenen Typs mit unterschiedlichen Kettenlängen. Für die Indizes errechnen sich deshalb auch Durchschnittswerte, die von ganzen Zahlen abweichen können.

Die Alkanolethoxylate der Formel (I) sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Methoden herstellen (vgl. WO 98-35 553, WO 00-35 278 und EP-A 0 681 865).

Die erfindungsgemäßen Suspensionskonzentrate enthalten vorzugsweise ein Gemisch aus zwei verschiedenen Dispergiermitteln aus der Gruppe der unter (c) erwähnten Stoffe. Bevorzugt in Frage kommen dabei die nachstehend genannten Substanzen.

20 Polymerisat aus 2-Methyl-2-propensäure-methylester und  $\alpha$ -(2-Methyl-1-oxo-2-propenyl)- $\omega$ -methoxy-poly-(oxy-1,2-ethandiyl) mit der Cas-Nr. 111 740-36-4, das unter der Bezeichnung Atlox 4913<sup>®</sup> (Fa. Uniqema) im Handel ist.

Weiterhin Tristyryl-phenol-ethoxylate mit durchschnittlich 29 bis 60, vorzugsweise 50 bis 60 Oxyethylen-Einheiten. Außerdem sulfatierte oder phosphatierte Tristyryl-phenol-ethoxylate mit durchschnittlich 29 bis 60, vorzugsweise 50 bis 60 Oxyethylen-Einheiten, sowie Salze dieser Substanzen. Speziell genannte seien die unter den Bezeichnungen Soprophor FLK (Fa. Rhodia), Soprophor TS 54 (Fa. Rhodia) und Soprophor TS 60 (Fa. Rhodia) bekannten Handelsprodukte.

Außerdem Propylenoxid-Ethylenoxid-Blockcopolymerisate mit Molekulargewichten zwischen 8 000 und 10 000 und einem Ethylenoxid-Anteil zwischen 40 und 60 Gewichtsprozent, wobei die unter den Bezeichnungen Pluronic PE 10 100 (Fa. BASF), Pluronic PE 10 500 (Fa. BASF) und Pluronic F 68 (FA. BASF) im Handel befindlichen Produkte beispielhaft aufgeführt seien.

Besonders bevorzugt sind erfindungsgemäße Suspensionskonzentrate, die folgende Dispergiermittelkombinationen enthalten:

Atlox 4913 und Soprophor TS 60, Atlox 4913 und Pluronic PE 10 500 oder

10 Pluronic PE 10 500 und Soprophor FLK.

Als Zusatzstoffe, die in den erfindungsgemäßen Suspensionskonzentraten enthalten sein können, kommen Entschäumer, Kältestabilisatoren, Konservierungsmittel, Antioxydantien, Farbstoffe, Pflanzenöle, Verdicker und inerte Füllmaterialien in Frage.

Als schaumhemmende Stoffe kommen alle üblicherweise für diesen Zweck in agrochemischen Mitteln einsetzbaren Substanzen in Betracht. Bevorzugt sind Silikonöle und Magnesiumstearat.

Als Konservierungsmittel kommen alle üblicherweise für diesen Zweck in agrochemischen Mitteln dieses Typs einsetzbaren Substanzen in Frage. Als Beispiele genannt seien Preventol® (Fa. Bayer AG) und Proxel® (Fa. Bayer AG).

20 Als Antioxydantien kommen alle üblicherweise für diesen Zweck in agrochemischen Mitteln einsetzbaren Substanzen in Betracht. Bevorzugt ist Butylhydroxytoluol.

Als Farbstoffe kommen alle üblicherweise für diesen Zweck in agrochemischen Mitteln einsetzbaren Substanzen in Frage. Beispielhaft genannt seien Titandioxid, Farbruß, Zinkoxid und Blaupigmente sowie Permanentrot FGR.

Als inerte Füllmaterialien kommen alle üblicherweise für diesen Zweck in agrochemischen Mitteln einsetzbaren Substanzen in Betracht, die nicht als Verdickungsmittel fungieren. Bevorzugt sind anorganische Partikel, wie Carbonate, Silikate und Oxide, sowie auch organische Substanzen, wie Harnstoff-Formaldehyd-Kondensate. Beispielhaft erwähnt seien Kaolin, Rutil, Siliciumdioxid, sogenannte hochdisperse Kieselsäure, Kieselgele, sowie natürliche und synthetische Silikate, außerdem Talkum.

Als Pflanzenöle kommen alle üblicherweise in agrochemischen Mitteln einsetzbaren, aus Pflanzen gewinnbaren Öle in Frage. Beispielhaft genannt seien Sonnenblumenöl, Rapsöl, Olivenöl und Sojabohnenöl.

Als Kältestabilisatoren kommen alle üblicherweise für diesen Zweck in agrochemischen

Mitteln einsetzbaren Stoffe in Betracht. Beispielhaft genannt seien Harnstoff, Glycerin und
Propylenglykol.

Als Verdicker kommen alle üblicherweise für diesen Zweck in agrochemischen Mitteln einsetzbaren Substanzen in Frage. Beispielhaft erwähnt sei das unter der Bezeichnung Kelzane S (Fa. CP Kelco) im Handel befindliche Produkt auf Xanthan-Basis.

10 Im Übrigen enthalten die erfindungsgemäßen Suspensionskonzentrate auch Wasser.

15

Der Gehalt an den einzelnen Komponenten kann in den erfindungsgemäßen Suspensionskonzentraten innerhalb eines größeren Bereichs variiert werden. So liegen die Konzentrationen

- an Wirkstoffen aus der Gruppe (a) im Allgemeinen zwischen 10 und 40 Gew.-%,
   vorzugsweise zwischen 20 und 30 Gew.-%,
- an Penetrationsförderer aus der Gruppe (b) im Allgemeinen zwischen 5 und 20 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 10 und 15 Gew.-%,
- an Dispergiermitteln aus der Gruppe (c) im Allgemeinen zwischen 3 und 8 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 3 und 5 Gew.-%, und
- an Zusatzstoffen aus der Gruppe (e) im Allgemeinen zwischen 0 und 15 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 0 und 13 Gew.-%.

Der Gehalt an Wasser kann in den erfindungsgemäßen Suspensionskonzentraten in weiten Grenzen variiert werden. Er liegt in Abhängigkeit von den übrigen Komponenten im Allgemeinen zwischen 40 und 65 Gew.-%.

Die erfindungsgemäßen Formulierungen können auch in Mischung mit weiteren bekannten Fungiziden, Bakteriziden, Akariziden, Nematiziden oder Insektiziden verwendet werden, um so z.B. das Wirkungsspektrum zu verbreitern oder Resistenzentwicklungen vorzubeugen.

Als Mischpartner kommen zum Beispiel folgende Verbindungen infrage:

## Fungizide:

Acibenzolar-S-methyl; Actinovate; sulfate; 2-Phenylphenol; 8-Hydroxyquinoline Aldimorph; Amidoflumet; Ampropylfos; Ampropylfos-potassium; Andoprim; Anilazine; Benalaxyl; Benodanil; Benomyl; Benthiavalicarb-isopropyl; Benzamacril; Benzamacril-isobutyl; Bilanafos; Binapacryl; Biphenyl; Blasticidin-S; Boscalid; Bupirimate; Buthiobate; 5 Butylamine; Calcium polysulfide; Capsimycin; Captafol; Captan; Carbendazim; Carboxin; Carpropamid; Carvone; Chinomethionat; Chlobenthiazone; Chlorfenazole; Chloroneb; cis-1-(4-chlorophenyl)-2-(1H-1,2,4-triazole-1-yl)-cyclo-Chlorothalonil; Chlozolinate; heptanol; Clozylacon; Cyazofamid; Cyflufenamid; Cymoxanil; Cyprodinil; Cyprofuram; Dagger G; Debacarb; Dichlofluanid; Dichlone; Dichlorophen; Diclocymet; Diclomezine; 10 Dicloran; Diethofencarb; Diflumetorim; Dimethirimol; Dimethomorph; Dinocap; Diphenylamine; Dipyrithione; Ditalimfos; Dithianon; Dodine; Drazoxolon; Edifenphos; Ethaboxam; Ethirimol; Etridiazole; Fenapanil; Fenfuram; Fenhexamid; Fenitropan; Fenoxanil; Fenpiclonil; Fenpropidin; Fenpropimorph; Ferbam; Fluazinam; Flubenzimine; Fludioxonil; Flumetover; Flumorph; Fluoromide; Flurprimidol; Flusulfamide; Flutolanil; 15 Folpet; Fosetyl-Al; Fosetyl-sodium; Fuberidazole; Furalaxyl; Furametpyr; Furcarbanil; Furmecyclox; Guazatine; Hexachlorobenzene; Hymexazol; Iminoctadine triacetate; Iminoctadine tris(albesilate); Iodocarb; Iprobenfos; Iprodione; Iprovalicarb; Irumamycin; Mancozeb; Maneb; Meferimzone; Isovaledione; Kasugamycin; Isoprothiolane; Mepanipyrim; Mepronil; Metalaxyl; Metalaxyl-M; Methasulfocarb; Methfuroxam; Methyl-20 Methyl-2-[[[cy-1-(2,3-dihydro-2,2-dimethyl-1H-inden-1-yl)-1H-imidazole-5-carboxylate; clopropyl[(4-methoxyphenyl)imino]methyl]thio]methyl]-.alpha.-(methoxymethylene)-ben-Methyl-2-[2-[3-(4-chloro-phenyl)-1-methyl-allylideneaminooxymethyl]-phezeneacetate; nyl]-3-methoxy-acrylate; Metiram; Metrafenone; Metsulfovax; Mildiomycin; monopotassium carbonate; Myclozolin; N-(3-Ethyl-3,5,5-trimethyl-cyclohexyl)-3-formylamino-2-25 hydroxy-benzamide; N-(6-methoxy-3-pyridinyl)-cyclopropanecarboxamide; N-butyl-8-(1,1dimethylethyl)-1-oxaspiro[4.5]decan-3-amine; Natamycin; Nitrothal-isopropyl; Noviflumuron; Ofurace; Orysastrobin; Oxadixyl; Oxolinic acid; Oxycarboxin; Oxyfenthiin; Pencycuron; Penthiopyrad; Phosdiphen; Phthalide; Picobenzamid; Piperalin; Polyoxins; Polyoxorim; Procymidone; Propamocarb; Propanosine-sodium; Propineb; Proquinazid; 30 Pyrimethanil; Pyroquilon; Pyroxyfur; Pyrrolnitrine; Quinconazole; Pyrazophos; Quinoxyfen; Quintozene; Silthiofam; Sodium tetrathiocarbonate; Spiroxamine; Sulfur; Tecloftalam; Tecnazene; Tetcyclacis; Thicyofen; Thifluzamide; Thiophanate-methyl; Thiram; Tiadinil; Tioxymid; Tolclofos-methyl; Tolylfluanid; Triazbutil; Triazoxide; Tricyclamide; Tricyclazole; Tridemorph; Validamycin A; Vinclozolin; Zineb; Ziram; Zoxamide; (2S)-N-35

[2-[4-[[3-(4-chlorophenyl)-2-propynyl]oxy]-3-methoxyphenyl]ethyl]-3-methyl- 2-[(methyl-sulfonyl)amino]-butanamide; 1-(1-naphthalenyl)-1H-pyrrole-2,5-dione; 2,3,5,6-tetrachloro-4-(methylsulfonyl)-pyridine; 2,4-Dihydro-5-methoxy-2-methyl-4-[[[[1-[3-(trifluoromethyl)-phenyl]-ethylidene]-amino]-oxy]-methyl]-phenyl]-3H-1,2,3-triazol-3-one; 2-amino-4-methyl-N-phenyl-5-thiazolecarboxamide; 2-chloro-N-(2,3-dihydro-1,1,3-trimethyl-1H-inden-4-yl)-3-pyridincarboxamide; 3,4,5-trichloro-2,6-pyridinedicarbonitrile; 3-[(3-Bromo-6-fluoro-2-methyl-1H-indol-1-yl)sulfonyl]-N,N-dimethyl-1H-1,2,4-triazole-1-sulfonamide;

sowie Kupfersalze und -zubereitungen, wie Bordeaux mixture; Kupfer Hydroxin; Kupfer naphthenat; Kupfer Oxychlorid; Kupfer Sulfat; Cufraneb; Kupferoxid; Mancopper; Oxine-copper:

#### Bakterizide:

5

10

20

25

Bronopol, Dichlorophen, Nitrapyrin, Nickel-dimethyldithiocarbamat, Kasugamycin, Octhilinon, Furancarbonsäure, Oxytetracyclin, Probenazol, Streptomycin, Tecloftalam, Kupfersulfat und andere Kupfer-Zubereitungen.

# 15 Insektizide / Akarizide / Nematizide:

Abamectin, ABG-9008, Acephate, Acequinocyl, Acetamiprid, Acetoprole, Acrinathrin, AKD-1022, AKD-3059, AKD-3088, Alanycarb, Aldicarb, Aldoxycarb, Allethrin, Allethrin 1R-isomers, Alpha-Cypermethrin (Alphamethrin), Amidoflumet, Aminocarb, Amitraz, Avermectin, AZ-60541, Azadirachtin, Azamethiphos, Azinphos-methyl, Azinphos-ethyl, Azocyclotin,

Bacillus popilliae, Bacillus sphaericus, Bacillus subtilis, Bacillus thuringiensis, Bacillus thuringiensis strain EG-2348, Bacillus thuringiensis strain GC-91, Bacillus thuringiensis strain NCTC-11821, Baculoviren, Beauveria bassiana, Beauveria tenella, Bendiocarb, Benfuracarb, Bensultap, Benzoximate, Beta-Cyfluthrin, Beta-Cypermethrin, Bifenazate, Bifenthrin, Binapacryl, Bioallethrin, Bioallethrin-S-cyclopentyl-isomer, Bioethanomethrin, Biopermethrin, Bioresmethrin, Bistrifluron, BPMC, Brofenprox, Bromophos-ethyl, Bromopropylate, Bromfenvinfos (-methyl), BTG-504, BTG-505, Bufencarb, Buprofezin, Butathiofos, Butocarboxim, Butoxycarboxim, Butylpyridaben,

Cadusafos, Camphechlor, Carbaryl, Carbofuran, Carbophenothion, Carbosulfan, Cartap, CGA-50439, Chinomethionat, Chlordane, Chlordimeform, Chloethocarb, Chlorethoxyfos, Chlorfenapyr, Chlorfenvinphos, Chlorfluazuron, Chlormephos, Chlorobenzilate, Chloropicrin, Chlorproxyfen, Chlorpyrifos-methyl, Chlorpyrifos (-ethyl), Chlovaporthrin, Chroma-

fenozide, Cis-Cypermethrin, Cis-Resmethrin, Cis-Permethrin, Clocythrin, Cloethocarb, Clofentezine, Clothianidin, Clothiazoben, Codlemone, Coumaphos, Cyanofenphos, Cyanophos, Cycloprene, Cycloprothrin, Cydia pomonella, Cyfluthrin, Cyhalothrin, Cyhexatin, Cypermethrin, Cyphenothrin (1R-trans-isomer), Cyromazine,

DDT, Deltamethrin, Demeton-S-methyl, Demeton-S-methylsulphon, Diafenthiuron, Dialifos, Diazinon, Dichlofenthion, Dichlorvos, Dicofol, Dicrotophos, Dicyclanil, Diflubenzuron, Dimethoate, Dimethylvinphos, Dinobuton, Dinocap, Dinotefuran, Diofenolan, Disulfoton, Docusat-sodium, Dofenapyn, DOWCO-439,

Eflusilanate, Emamectin, Emamectin-benzoate, Empenthrin (1R-isomer), Endosulfan, Entomopthora spp., EPN, Esfenvalerate, Ethiofencarb, Ethiprole, Ethion, Ethoprophos, Etofenprox, Etoxazole, Etrimfos,

Famphur, Fenamiphos, Fenazaquin, Fenbutatin oxide, Fenfluthrin, Fenitrothion, Fenobucarb, Fenothiocarb, Fenoxacrim, Fenoxycarb, Fenpropathrin, Fenpropathrin, Fenproximate, Fensulfothion, Fenthion, Fentrifanil, Fenvalerate, Fipronil, Flonicamid, Fluacrypyrim, Fluazuron, Flubenzimine, Flubrocythrinate, Flucycloxuron, Flucythrinate, Flufenerim, Flufenoxuron, Flufenprox, Flumethrin, Flupyrazofos, Flutenzin (Flufenzine), Fluvalinate, Fonofos, Formetanate, Formothion, Fosmethilan, Fosthiazate, Fubfenprox (Fluproxyfen), Furathiocarb,

Gamma-HCH, Gossyplure, Grandlure, Granuloseviren,

Halfenprox, Halofenozide, HCH, HCN-801, Heptenophos, Hexaflumuron, Hexythiazox, Hydramethylnone, Hydroprene,

IKA-2002, Imidacloprid, Imiprothrin, Indoxacarb, Iodofenphos, Iprobenfos, Isazofos, Isofenphos, Isoprocarb, Isoxathion, Ivermectin,

Japonilure,

15

25 Kadethrin, Kernpolyederviren, Kinoprene,

Lambda-Cyhalothrin, Lindane, Lufenuron,

Malathion, Mecarbam, Mesulfenfos, Metaldehyd, Metam-sodium, Methacrifos, Methamidophos, Metharhizium anisopliae, Metharhizium flavoviride, Methidathion, Methiocarb, Methomyl, Methoprene, Methoxychlor, Methoxyfenozide, Metolcarb, Metoxadiazone, Mevinphos, Milbemectin, Milbemycin, MKI-245, MON-45700, Monocrotophos, Moxidectin, MTI-800,

Naled, NC-104, NC-170, NC-184, NC-194, NC-196, Niclosamide, Nicotine, Nitenpyram, Nithiazine, NNI-0001, NNI-0101, NNI-0250, NNI-9768, Novaluron, Noviflumuron,

5 OK-5101, OK-5201, OK-9601, OK-9602, OK-9701, OK-9802, Omethoate, Oxamyl, Oxydemeton-methyl,

Paecilomyces fumosoroseus, Parathion-methyl, Parathion (-ethyl), Permethrin (cis-, trans-), Petroleum, PH-6045, Phenothrin (1R-trans isomer), Phenthoate, Phorate, Phosalone, Phosmet, Phosphamidon, Phosphocarb, Phoxim, Piperonyl butoxide, Pirimicarb, Pirimiphosmethyl, Pirimiphos-ethyl, Prallethrin, Profenofos, Promecarb, Propaphos, Propargite, Propetamphos, Propoxur, Prothiofos, Prothoate, Protrifenbute, Pymetrozine, Pyraclofos, Pyresmethrin, Pyrethrum, Pyridaben, Pyridalyl, Pyridaphenthion, Pyridathion, Pyrimidifen, Pyriproxyfen,

Quinalphos,

10

20

15 Resmethrin, RH-5849, Ribavirin, RU-12457, RU-15525,

S-421, S-1833, Salithion, Sebufos, SI-0009, Silafluofen, Spinosad, Spirodiclofen, Spiromesifen, Sulfluramid, Sulfotep, Sulprofos, SZI-121,

Tau-Fluvalinate, Tebufenozide, Tebufenpyrad, Tebupirimfos, Teflubenzuron, Tefluthrin, Temephos, Temivinphos, Terbam, Terbufos, Tetrachlorvinphos, Tetradifon, Tetramethrin, Tetramethrin (1R-isomer), Tetrasul, Theta-Cypermethrin, Thiacloprid, Thiamethoxam, Thiapronil, Thiatriphos, Thiocyclam hydrogen oxalate, Thiodicarb, Thiofanox, Thiometon, Thiosultap-sodium, Thuringiensin, Tolfenpyrad, Tralocythrin, Tralomethrin, Transfluthrin, Triarathene, Triazamate, Triazophos, Triazuron, Trichlophenidine, Trichlorfon, Triflumuron, Trimethacarb,

25 Vamidothion, Vaniliprole, Verbutin, Verticillium lecanii,

WL-108477, WL-40027,

YI-5201, YI-5301, YI-5302,

XMC, Xylylcarb,

5

15

25

ZA-3274, Zeta-Cypermethrin, Zolaprofos, ZXI-8901,

die Verbindung 3-Methyl-phenyl-propylcarbamat (Tsumacide Z),

die Verbindung 3-(5-Chlor-3-pyridinyl)-8-(2,2,2-trifluorethyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-carbonitril (CAS-Reg.-Nr. 185982-80-3) und das entsprechende 3-endo-Isomere (CAS-Reg.-Nr. 185984-60-5) (vgl. WO-96/37494, WO-98/25923),

sowie Präparate, welche insektizid wirksame Pflanzenextrakte, Nematoden, Pilze oder Viren enthalten.

Auch eine Mischung mit anderen bekannten Wirkstoffen, wie Herbiziden, oder mit Düngemitteln und Wachstumsregulatoren, Safenern bzw. Semiochemicals ist möglich.

- 10 Die Herstellung der erfindungsgemäßen Suspensionskonzentrate erfolgt im Allgemeinen in der Weise, dass man
  - in einem ersten Schritt Penetrationsförderer aus der Gruppe (b), Dispergiermittel aus der Gruppe (c), etwa die Hälfte der benötigten Menge an Wasser sowie gegebenenfalls Zusatzstoffe aus der Gruppe (e) in den jeweils gewünschten Mengen miteinander vermischt und zu einer homogenen Lösung verrührt,
  - dann in einem zweiten Schritt einen oder mehrere Wirkstoffe aus der Gruppe (a)
     unter Rühren hinzufügt und die dabei anfallende Suspension durch Mahlen auf die jeweils gewünschte Teilchengröße zerkleinert und
- und schließlich in einem dritten Schritt den Rest der gewünschten Menge an Wasser
   sowie gegebenenfalls Zusatzstoffe, vorzugsweise Verdickungsmittel, unter Rühren zusetzt.

Die Temperaturen können bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens in einem bestimmten Bereich variiert werden. Im Allgemeinen arbeitet man im ersten Schritt des Verfahrens bei Temperaturen zwischen 20°C und 70°C, vorzugsweise zwischen 50°C und 60°C. Die folgenden Schritte werden im Allgemeinen bei Raumtemperatur durchgeführt. Es ist aber auch möglich, bei etwas höheren oder tieferen Temperaturen zu arbeiten.

Zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens kommen Misch- und Mahlgeräte in Betracht, die üblicherweise zur Herstellung von agrochemischen Formulierungen eingesetzt werden.

Bei den erfindungsgemäßen Suspensionskonzentraten handelt es sich um Formulierungen, die auch nach längerer Lagerung bei erhöhten Temperaturen oder in der Kälte stabil bleiben, da kein Kristallwachstum beobachtet wird. Sie lassen sich durch Verdünnen mit Wasser in homogene Spritzflüssigkeiten überführen. Die Anwendung dieser Spritzflüssigkeiten erfolgt nach üblichen Methoden, also zum Beispiel durch Verspritzen, Gießen oder Injizieren.

. 5

Die Aufwandmenge an den erfindungsgemäßen Suspensionskonzentraten kann innerhalb eines größeren Bereiches variiert werden. Sie richtet sich nach den jeweiligen agrochemischen Wirkstoffen und nach deren Gehalt in den Formulierungen.

Mit Hilfe der erfindungsgemäßen Suspensionskonzentrate lassen sich agrochemische Wirkstoffe in besonders vorteilhafter Weise auf Pflanzen und/oder deren Lebensraum ausbringen. Die enthaltenen agrochemischen Wirkstoffe entfalten dabei eine bessere biologische Wirksamkeit als bei Applikation in Form der entsprechenden herkömmlichen Formulierungen.

Die erfindungsgemäßen Formulierungen weisen eine starke mikrobizide Wirkung auf und können zur Bekämpfung von unerwünschten Mikroorganismen, wie Fungi und Bakterien, im Pflanzenschutz und im Materialschutz eingesetzt werden.

Fungizide lassen sich im Pflanzenschutz beispielsweise zur Bekämpfung von Plasmodiophoromycetes, Oomycetes, Chytridiomycetes, Zygomycetes, Ascomycetes, Basidiomycetes und Deuteromycetes einsetzen.

20 Bakterizide lassen sich im Pflanzenschutz beispielsweise zur Bekämpfung von Pseudomonadaceae, Rhizobiaceae, Enterobacteriaceae, Corynebacteriaceae und Streptomycetaceae einsetzen.

Beispielhaft aber nicht begrenzend seien einige Erreger von pilzlichen und bakteriellen Erkrankungen, die unter die oben aufgezählten Oberbegriffe fallen, genannt:

25 Xanthomonas-Arten, wie beispielsweise Xanthomonas campestris pv. oryzae; Pseudomonas-Arten, wie beispielsweise Pseudomonas syringae pv. lachrymans; Erwinia-Arten, wie beispielsweise Erwinia amylovora; Pythium-Arten, wie beispielsweise Pythium ultimum; Phytophthora-Arten, wie beispielsweise Phytophthora infestans;

30 Pseudoperonospora-Arten, wie beispielsweise Pseudoperonospora humuli oder Pseudoperonospora cubensis; Plasmopara-Arten, wie beispielsweise Plasmopara viticola;

30

Bremia-Arten, wie beispielsweise Bremia lactucae;

Peronospora-Arten, wie beispielsweise Peronospora pisi oder P. brassicae;

Erysiphe-Arten, wie beispielsweise Erysiphe graminis;

Sphaerotheca-Arten, wie beispielsweise Sphaerotheca fuliginea;

5 Podosphaera-Arten, wie beispielsweise Podosphaera leucotricha;

Venturia-Arten, wie beispielsweise Venturia inaequalis;

Pyrenophora-Arten, wie beispielsweise Pyrenophora teres oder P. graminea

(Konidienform: Drechslera, Syn: Helminthosporium);

Cochliobolus-Arten, wie beispielsweise Cochliobolus sativus

10 (Konidienform: Drechslera, Syn: Helminthosporium);

Uromyces-Arten, wie beispielsweise Uromyces appendiculatus;

Puccinia-Arten, wie beispielsweise Puccinia recondita;

Sclerotinia-Arten, wie beispielsweise Sclerotinia sclerotiorum;

Tilletia-Arten, wie beispielsweise Tilletia caries;

15 Ustilago-Arten, wie beispielsweise Ustilago nuda oder Ustilago avenae;

Pellicularia-Arten, wie beispielsweise Pellicularia sasakii;

Pyricularia-Arten, wie beispielsweise Pyricularia oryzae;

Fusarium-Arten, wie beispielsweise Fusarium culmorum;

Botrytis-Arten, wie beispielsweise Botrytis cinerea;

20 Septoria-Arten, wie beispielsweise Septoria nodorum;

Leptosphaeria-Arten, wie beispielsweise Leptosphaeria nodorum;

Cercospora-Arten, wie beispielsweise Cercospora canescens;

Alternaria-Arten, wie beispielsweise Alternaria brassicae;

Pseudocercosporella-Arten, wie beispielsweise Pseudocercosporella herpotrichoides.

Die erfindungsgemäßen Formulierungen weisen auch eine sehr gute stärkende Wirkung in Pflanzen auf. Sie eignen sich daher zur Mobilisierung pflanzeneigener Abwehrkräfte gegen Befall durch unerwünschte Mikroorganismen.

Unter unerwünschten Mikroorganismen sind im vorliegenden Fall phytopathogene Pilze und Bakterien zu verstehen. Die erfindungsgemäßen Formulierungen können also eingesetzt werden, um Pflanzen innerhalb eines gewissen Zeitraumes nach der Behandlung gegen den Befall durch die genannten Schaderreger zu schützen.

Die gute Pflanzenverträglichkeit der Formulierungen in den zur Bekämpfung von Pflanzenkrankheiten notwendigen Konzentrationen erlaubt eine Behandlung von oberirdischen Pflanzenteilen, von Pflanz- und Saatgut, und des Bodens. Dabei lassen sich die erfindungsgemäßen Wirkstoffe mit besonders gutem Erfolg zur Bekämpfung von Getreidekrankheiten, wie beispielsweise gegen Erysiphe-Arten, von Krankheiten im Wein-, Obst- und Gemüseanbau, wie beispielsweise gegen Botrytis-, Venturia-, Sphaerotheca- und Podosphaera-Arten, einsetzen.

Die erfindungsgemäßen Formulierungen eignen sich auch zur Steigerung des Ernteertrages. Sie sind außerdem mindertoxisch und weisen eine gute Pflanzenverträglichkeit auf.

Erfindungsgemäß können alle Pflanzen und Pflanzenteile behandelt werden. Unter Pflanzen werden hierbei alle Pflanzen und Pflanzenpopulationen verstanden, wie erwünschte und unerwünschte Wildpflanzen oder Kulturpflanzen (einschließlich natürlich vorkommender Kulturpflanzen). Kulturpflanzen können Pflanzen sein, die durch konventionelle Züchtungsund Optimierungsmethoden oder durch biotechnologische und gentechnologische Methoden oder Kombinationen dieser Methoden erhalten werden können, einschließlich der transgenen Pflanzen und einschließlich der durch Sortenschutzrechte schützbaren oder nicht schützbaren Pflanzensorten. Unter Pflanzenteilen sollen alle oberirdischen und unterirdischen Teile und Organe der Pflanzen, wie Spross, Blatt, Blüte und Wurzel verstanden werden, wobei beispielhaft Blätter, Nadeln, Stängel, Stämme, Blüten, Fruchtkörper, Früchte und Samen sowie Wurzeln, Knollen und Rhizome aufgeführt werden. Zu den Pflanzenteilen gehört auch Erntegut sowie vegetatives und generatives Vermehrungsmaterial, beispielsweise Stecklinge, Knollen, Rhizome, Ableger und Samen.

20 Die Erfindung wird durch die folgenden Beispiele veranschaulicht.

10

15

# Herstellungsbeispiele

## Beispiel 1

Zur Herstellung eines Suspensionskonzentrates werden

23 g Atlox 4913,

5 8 g Soprophor TS 60,

150 g Genapol C 100,

50 g Propylenglykol,

1 g Preventol D 7,

2 g Proxel GXL,

10 1 g Siliconöl und

315 g Wasser

15

miteinander vermischt und bei Temperaturen zwischen 50°C und 60°C so lange gerührt, bis eine homogene Lösung entsteht. Zu dieser Lösung werden unter Rühren bei Raumtemperatur 250 g Tebuconazole gegeben. Die dabei entstehende homogene Suspension wird zunächst einer Grob- und dann einer Feinmahlung unterworfen, so dass man eine Suspension enthält, in der 90 % Feststoffpartikel eine Teilchengröße unterhalb von 5 μ aufweisen. Anschließend fügt man unter Rühren bei Raumtemperatur

2 g Kelzane S und

198 g Wasser

20 hinzu. Es wird ein homogenes Suspensionskonzentrat erhalten.

# Beispiel 2

Zur Herstellung eines Suspensionskonzentrates werden

23 g Atlox 4913,

16 g Pluronic PE 10 500,

25 100 g Genapol C 100,

30 g Propylenglykol,

80 g Sonnenblumenöl,

2 g Butylhydroxytoluol,

1 g Preventol D 7,

30 2 g Proxel GXL,

1 g Siliconöl und

344 g Wasser

miteinander vermischt und bei Temperaturen zwischen 50°C und 60°C so lange gerührt, bis eine homogene Lösung entsteht. Zu dieser Lösung werden unter Rühren bei Raumtemperatur 250 g Tebuconazole gegeben. Die dabei entstehende homogene Suspension wird zunächst einer Grob- und dann einer Feinmahlung unterworfen, so dass man eine Suspension enthält, in der 90 % Feststoffpartikel eine Teilchengröße unterhalb von 5 µ aufweisen. Anschließend fügt man unter Rühren bei Raumtemperatur

1 g Kelzane S und

10 149 g Wasser

5

hinzu. Es wird ein homogenes Suspensionskonzentrat erhalten.

# Beispiel 3

Zur Herstellung eines Suspensionskonzentrates werden

23 g Atlox 4913,

15 4 g Soprophor TS 60,

100 g Genapol C 100,

50 g Propylenglykol,

1 g Preventol D 7,

2 g Proxel GXL,

20 1 g Siliconöl und

419 g Wasser

25

miteinander vermischt und bei Temperaturen zwischen 50°C und 60°C so lange gerührt, bis eine homogene Lösung entsteht. Zu dieser Lösung werden unter Rühren bei Raumtemperatur 200 g Trifloxystrobin gegeben. Die dabei entstehende homogene Suspension wird zunächst einer Grob- und dann einer Feinmahlung unterworfen, so dass man eine Suspension enthält, in der 90 % Feststoffpartikel eine Teilchengröße unterhalb von 5  $\mu$  aufweisen. Anschließend fügt man unter Rühren bei Raumtemperatur

3 g Kelzane S und

197 g Wasser

30 hinzu. Es wird ein homogenes Suspensionskonzentrat erhalten.

## Beispiel 4

Zur Herstellung eines Suspensionskonzentrates werden

40 g Atlox 4913,

4 g Soprophor TS 60,

5 100 g Genapol C 100,

50 g Glycerin

1 g Preventol D 7,

2 g Proxel GXL,

1 g Siliconöl und

10 446 g Wasser

miteinander vermischt und bei Temperaturen zwischen 50°C und 60°C so lange gerührt, bis eine homogene Lösung entsteht. Zu dieser Lösung werden unter Rühren bei Raumtemperatur 100 g Prothioconazole und 100 g Fluoxastrobin gegeben. Die dabei entstehende homogene Suspension wird zunächst einer Grob- und dann einer Feinmahlung unterworfen, so dass man eine Suspension enthält, in der 90 % Feststoffpartikel eine Teilchengröße unterhalb von 5 μ aufweisen. Anschließend fügt man unter Rühren bei Raumtemperatur

2 g Kelzane S und

148 g Wasser

hinzu. Es wird ein homogenes Suspensionskonzentrat erhalten.

# 20 Beispiel 5

15

Zur Herstellung eines Suspensionskonzentrates werden

10 g Pluronic PE 10 500,

50 g Soprophor FLK,

100 g Genapol C 100,

25 100 g Harnstoff,

1 g Preventol D 7,

2 g Proxel GXL,

1 g Siliconöl und

286 g Wasser

miteinander vermischt und bei Temperaturen zwischen 50°C und 60°C so lange gerührt, bis eine homogene Lösung entsteht. Zu dieser Lösung werden unter Rühren bei Raumtemperatur 200 g Tebuconazole und 100 g Trifloxystrobin gegeben. Die dabei entstehende homogene Suspension wird zunächst einer Grob- und dann einer Feinmahlung unterworfen, so dass man eine Suspension enthält, in der 90 % Feststoffpartikel eine Teilchengröße unterhalb von 5 μ aufweisen. Anschließend fügt man unter Rühren bei Raumtemperatur

2 g Kelzane S und

148 g Wasser

5

hinzu. Es wird ein homogenes Suspensionskonzentrat erhalten.

## Verwendungsbeispiele

## Beispiel A

15

Leptosphaeria nodorum-Test (Winterweizen) / Protektiv

Die folgenden anwendungsfertigen Spritzmittel werden hergestellt, indem man

- ein handelsübliches Tebuconazole-Emulsionskonzentrat (= Formulierung I),
  - Suspensionskonzentrat gemäß Beispiel 1 (= Formulierung II) und
  - Suspensionskonzentrat gemäß Beispiel 2 (= Formulierung II)

mit der jeweils gewünschten Menge an Wasser verdünnt.

Im Freiland werden Winterweizen-Pflanzen im Zweiblatt-Stadium mit den

10 Wirkstoffzubereitungen in einer solchen Aufwandmenge bespritzt, dass die in der folgenden

Tabelle angegebenen Mengen an Wirkstoff pro Hektar ausgebracht werden. Einen Tag nach

der Behandlung werden die Pflanzen mit einer Sporen-Suspension von Leptosphaeria

nodorum inokuliert.

Die Auswertung erfolgt nach 3 Wochen, indem man den Befall der Pflanzen ermittelt und in Prozent ausdrückt. Dabei bedeutet 0 %, dass kein Befall beobachtet wird, und 100 % ein Befall, der demjenigen der unbehandelten Kontrolle entspricht.

Formulierungen, Aufwandmengen an Wirkstoff und Versuchsergebnisse gehen aus der folgenden Tabelle hervor.

Tabelle A

Leptosphaeria nodorum (Winterweizen) / protektiv

Formulierung	Aufwandmenge an	Befallsgrad
	Tebuconazole in	in %
	g/ha	
-	0	100
(Kontrolle)		
Bekannt:	250	3
(I)	125	25
	62,5	35
Erfindungsgemäß:	250	12
(II)	125 .	27
	62,5	29
Erfindungsgemäß:	250	6
(m)	125	28
	62,5	34

# Beispiel B

Erysiphe-Test (Winterweizen) / protektiv

Die folgenden anwendungsfertigen Spritzmittel werden hergestellt, indem man

- ein handelsübliches Tebuconazole-Emulsionskonzentrat (= Formulierung (I),
- 5 Suspensionskonzentrat gemäß Beispiel 1 (= Formulierung II) und
  - Suspensionskonzentrat gemäß Beispiel 2 (= Formulierung III)

mit der jeweils gewünschten Menge an Wasser verdünnt.

Im Freiland werden Winterweizen-Pflanzen im Einblatt-Stadium mit den Wirkstoffzubereitungen in einer solchen Aufwandmenge bespritzt, dass die in der folgenden Tabelle 10 angegebenen Mengen an Wirkstoff pro Hektar ausgebracht werden. Einen Tag nach der Behandlung werden die Pflanzen mit Sporen von Erysiphe graminis f. sp. tritici bestäubt.

Die Auswertung erfolgt nach 3 Wochen, indem man den Befall der Pflanzen ermittelt und in Prozent ausdrückt. Dabei bedeutet 0 %, dass kein Befall beobachtet wird, und 100 % ein Befall, der demjenigen der unbehandelten Kontrolle entspricht.

15 Formulierungen, Aufwandmengen an Wirkstoff und Versuchsergebnisse gehen aus der folgenden Tabelle hervor.

Tabelle B

Erysiphe-Test (Winterweizen) / protektiv

Formulierung	Aufwandmenge an	Befallsgrad	
	Tebuconazole in	in %	
	g/ha		
-	0	100	
(Kontrolle)	·	·	
Bekannt:	250	3	
(I)	125	6	
	62,5	33	
Erfindungsgemäß:	250	9	
(II)	125	9	
	62,5	18	
Erfindungsgemäß:	250	3	
(III)	125	6	
	62,5	6	

10

20

## Patentansprüche

- 1. Suspensionskonzentrate, gekennzeichnet durch einen Gehalt an
  - a) mindestens einem bei Raumtemperatur festen Wirkstoff aus der Gruppe der Azole und/oder der Strobilurine,
- b) mindestens einem Penetrationsförderer aus der Gruppe der Alkanolethoxylate,
  - c) mindestens einem Dispergiermittel aus der Gruppe

der Polymerisate aus 2-Methyl-2-propensäure-methylester und  $\alpha$ -(2-Methyl-1-oxo-2-propenyl)- $\omega$ -methoxy-poly-(oxy-1,2-ethandiyl),

der Tristyryl-phenol-ethoxylate und/oder

der Propylenoxid-Ethylenoxid-Blockcopolymerisate mit Molekulargewichten zwischen 8 000 und 10 000,

- d) Wasser sowie
- e) gegebenenfalls Zusatzstoffen.
- 15 2. Suspensionskonzentrate gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass
  - a) Triazole:

Azaconazole, Bitertanol, Bromuconazole, Cyproconazole, Diclobutrazole, Difenoconazole, Diniconazole, Epoxiconazole, Etaconazole, Fenbuconazole, Fluquinconazole, Flusilazole, Flutriafol, Hexaconazole, Imibenconazole, Ipconazole, Metconazole, Myclobutanil, Paclebutrazol, Penconazole, Propiconazole, Prothioconazole, Simeconazole, Tebuconazole, Tetraconazole, Triadimefon, Triadimenol, Triticonazole;

und

- b) Imidazole:
- 25 Imazalil, Oxpoconazole Fumarat, Peforazoate, Prochloraz, Triflumizole als Wirkstoffe der Gruppe (a) enthalten sind.

- 3. Suspensionskonzentrate gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass Azoxystrobin, Dimoxystrobin, Famoxadon, Fenamidon, Fluoxastrobin, Kresoximmethyl, Metaminostrobin, Picoxystrobin, Pyraclostrobin und Trifloxystrobin als Wirkstoff der Gruppe (a) enthalten ist.
- 5 4. Suspensionskonzentrate gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass Tebuconazole als Wirkstoff der Gruppe (a) enthalten ist.
  - 5. Suspensionskonzentrate gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass Tebuconazole und Trifloxystrobin als Wirkstoffe der Gruppe (a) enthalten sind.
- 6. Suspensionskonzentrate gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass 10 Prothioconazole und Fluoxastrobin als Wirkstoffe der Gruppe (a) enthalten sind.
  - 7. Suspensionskonzentrate gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass Trifloxystrobin als Wirkstoff der Gruppe (a) enthalten ist.
  - 8. Suspensionskonzentrate gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass zwei Dispergiermittel aus der Gruppe (c) enthalten sind.
- 15 9. Verfahren zur Herstellung von Suspensionskonzentraten gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man
  - zunächst Penetrationsförderer aus der Gruppe (b), Dispergiermittel aus der Gruppe (c) sowie Wasser und gegebenenfalls Zusatzstoffe aus der Gruppe (e) miteinander vermischt,
- odann mindestens einen Wirkstoff aus der Gruppe (a) hinzufügt, die dabei entstehende Suspension durch Mahlen zerkleinert und
  - danach Wasser sowie gegebenenfalls weitere Zusatzstoffe hinzugibt.
  - 10. Verwendung von Suspensionskonzentraten gemäß Anspruch 1 zur Applikation der enthaltenen agrochemischen Wirkstoffe auf Pflanzen und/oder deren Lebensraum.

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT



C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

International Application No /EP2004/010114

Relevant to claim No.

1 - 10

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 A01N43/653 A01N37/50 A01N25/30 A01N43/88
//(A01N43/653,37:50,25:30,25:04),(A01N43/653,43:88,25:30,25:04)

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

#### B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 AO1N

Category °

Υ

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, CHEM ABS Data

NETTLETON-HAMMOND, JOHN, HE) 14 March 2002 (2002-03-14) page 1, line 5 - line 28

page 9 - page 10

page 11

Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages

X	WO 00/35284 A (NOVARTIS AG; NOVARTIS-ERFINDUNGEN VERWALTUNGSGESELLSCHAFT M.B.H; SCHLA) 22 June 2000 (2000-06-22)	1,2,8-10
	page 1 page 3 page 4	
	beispiel 2-Zusammensetzung 2a	
Y	claims 1,10	1-10
x	WO 02/19821 A (SYNGENTA LIMITED; WARRINGTON, ROGER, PAUL;	1-3,8-10

Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone filing date 'L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docucitation or other special reason (as specified) ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means \*P\* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 29/03/2005 21 March 2005 Authorized officer Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Romano-Götsch, R

--/---

# **INTERNATIONAL SEARCH REPORT**



International Application No
PP/EP2004/010114

C./Continua		POT/EP2004/010114				
C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category °	tegory • Citation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No.					
Y	WO 98/00009 A (NOVARTIS AG; VOGT, MANFRED; BAETTIG, WILLIAM) 8 January 1998 (1998-01-08) examples 3-11	1-3,8,10				
A	examples 3-11  WO 03/037084 A (SYNGENTA LIMITED; WARRINGTON, ROGER, PAUL) 8 May 2003 (2003-05-08) page 2, line 19 - line 20 page 5, line 20 - page 9, line 2	1-10				

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No
FT/EP2004/010114

			Ten /	/EP2004/010114	
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 0035284	A	22-06-2000	AU	2097600 A	03-07-2000
WO 0033204	^,	22 00 2000	BR	9916268 A	04-09-2001
			CA	2353099 A1	22-06-200 <b>0</b>
			MO	0035284 A1	22-06-200 <b>0</b>
			EP	1139756 A1	10-10-2001
			JP	2002532395 T	02-10-2002
			US 	2002040044 A1	04-04-2002
WO 0219821	Α	14-03-2002	ΑT	274299 T	15-09-2004
			AU	7997201 A	22-03-2002
			CZ	20030576 A3	14-01-2004
			DE	60105178 D1	30-09-2004
			ĒΡ	1317177 A1	11-06-2003
			WO.	0219821 A1	14-03-2002
			HU	0300768 A2	28-11-2003
			JP	2004508306 T	18-03-2004
					04-03-2003
			NO	20031005 A	
			NZ	523788 A	27-08-2004
			PL	360579 A1	06-09-2004
			SK	2582003 A3	02-03-2004
			US	2004014800 A1	22-01-2004
WO 9800009	A	08-01-1998	AU	719531 B2	11-05-2000
			AU	3260997 A	21-01-1998
			ΑÚ	719494 B2	11-05-2000
			AU	3435097 A	21-01-1998
			BR	9710053 A	10-08-1999
			BR	9710090 A	10-08-1999
			CA	2258879 A1	08-01-1998
			CA	2259160 A1	08-01-1998
			CZ	9804304 A3	14-04-1999
			CZ	9804305 A3	14-04-1999
			WO	9800008 A1	08-01-1998
			WO	9800009 A1	08-01-1998
			ΕP	0907315 A1	14-04-1999
			ΕP	0907316 A1	14-04-1999
			JP	2000514792 T	07-11-2000
			JP	2000514793 T	07-11-2000
			KR	2000022165 A	25-04-2000
			KR	2000022296 A	25-04-2000
			NZ	333283 A	23-06-2000
			NZ	333284 A	23-06-2000
			PL	330710 A1	24-05-1999
					24-05-1999
			PL	330717 A1	
			TR	9802699 T2	
			TR	9802700 T2	
			TW	401274 B	11-08-2000
			บร	6274570 B1	
			US	6071857 A	06-06-2000
			ZA	9705734 A	29-12-1997
			ZA	9705735 A	23-12-1997
WO 03037084	A	08-05-2003	BR	0213563 A	31-08-2004
WU U3U3/U84	н	00-00-2003	CA	2465076 A1	
				1441587 A1	
			EP WO	03037084 A1	
			1466 3	115U5/UX4 A1	いめーいカーといいろ
			HU US	0401911 A2 2005038094 A1	28-01-2005

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



Internationales Aktenzeichen T/EP2004/010114

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A01N43/653 A01N37/50 A01N25/30 A01N43/88 //(A01N43/653,37:50,25:30,25:04),(A01N43/653,43:88,25:30,25:04)

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

#### B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchlerter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole )

IPK 7 A01N

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

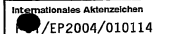
EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, CHEM ABS Data

Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. An spruch Nr.
X	WO 00/35284 A (NOVARTIS AG; NOVARTIS-ERFINDUNGEN VERWALTUNGSGESELLSCHAFT M.B.H; SCHLA) 22. Juni 2000 (2000-06-22) Seite 1 Seite 3 Seite 4	1,2,8-10
Υ	beispiel 2-Zusammensetzung 2a Ansprüche 1,10	1-10
X	WO 02/19821 A (SYNGENTA LIMITED; WARRINGTON, ROGER, PAUL; NETTLETON-HAMMOND, JOHN, HE) 14. März 2002 (2002-03-14)	1-3, 8-10
Y	Seite 1, Zeile 5 - Zeile 28 Seite 9 - Seite 10 Seite 11	1-10

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie
Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen:  A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Sland der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist  E' älleres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist  L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)  O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht  P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	<ul> <li>*T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalern Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollkdiert, sondern nur zum Verständins des der Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist</li> <li>*X* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden</li> <li>*Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung ge bracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist</li> <li>*&amp;* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist</li> </ul>
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberich ts
21. März 2005	29/03/2005
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2260 HV Rijswijk	Bevollmächtigter Bediensteter
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Romano-Götsch, R

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT





C/Sortestrums) AJS WESENITUCH ANGESEHENE UNITEDI AGEN				
	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.	
Y	WO 98/00009 A (NOVARTIS AG; VOGT, MANFRED; BAETTIG, WILLIAM) 8. Januar 1998 (1998-01-08) Beispiele 3-11		1-3,8,10	
A	WO 03/037084 A (SYNGENTA LIMITED; WARRINGTON, ROGER, PAUL) 8. Mai 2003 (2003-05-08) Seite 2, Zeile 19 - Zeile 20 Seite 5, Zeile 20 - Seite 9, Zeile 2		1-10	

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentligen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen EP2004/010114

			1017	EP2004/010114
lm Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		ied(er) der entfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 0035284 A	22-06-2000	BR 5 CA 2 WO 0 EP 2002	2097600 A 2916268 A 2353099 A1 2035284 A1 1139756 A1 2532395 T 2040044 A1	03-07-2000 04-09-2001 22-06-2000 22-06-2000 10-10-2001 02-10-2002 04-04-2002
WO 0219821 A	14-03-2002	CZ 20 DE 60 EP 7 WO 0 HU 0 JP 2004 NO 20 NZ PL SK 22	274299 T 7997201 A 0030576 A3 0105178 D1 1317177 A1 0219821 A1 0300768 A2 4508306 T 0031005 A 523788 A 360579 A1 2582003 A3 4014800 A1	15-09-2004 22-03-2002 14-01-2004 30-09-2004 11-06-2003 14-03-2002 28-11-2003 18-03-2004 04-03-2003 27-08-2004 06-09-2004 02-03-2004 22-01-2004
WO 9800009 A	08-01-1998	AU AU AU BR BR CA CA CZ CZ WO WO EP JP 2000 KR 2000 KR 2000 KR 2000 KR 7 PL PL TR TR TR TW US US ZA	719531 B2 3260997 A 719494 B2 3435097 A 9710053 A 9710090 A 2258879 A1 2259160 A1 9804304 A3 9804305 A3 9800008 A1 9907315 A1 0907316 A1 0907316 A1 0514792 T 0514793 T 0022165 A 033283 A 333284 A 330710 A1 330717 A1 9802699 T2 401274 B 5274570 B1 5071857 A	11-05-2000 21-01-1998 11-05-2000 21-01-1998 10-08-1999 10-08-1999 08-01-1998 08-01-1998 14-04-1999 14-04-1999 08-01-1998 08-01-1998 14-04-1999 14-04-1999 14-04-1999 07-11-2000 25-04-2000 25-04-2000 25-04-2000 23-06-2000 23-06-2000 24-05-1999 24-05-1999 22-03-1999 11-08-2000 14-08-2001 06-06-2000 29-12-1997 23-12-1997
WO 03037084 A	08-05-2003	CA 2 EP 1 WO 03 HU 0	0213563 A 2465076 A1 1441587 A1 3037084 A1 0401911 A2 5038094 A1	31-08-2004 08-05-2003 04-08-2004 08-05-2003 28-01-2005 17-02-2005